

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

PCT/JP 2004/000086

09.02.04

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 9月12日

RECEIVED: 0 1:APR 2004.

PCT

WIPO

出願番号 Application Number:

特願2003-320541

[ST. 10/C]:

[JP2003-320541]

出 願 人 Applicant(s):

大西 靖彦

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 3月19日





BEST AVAILABLE COPY



【書類名】

特許願 【整理番号】 A000003-03

【提出日】 平成15年 9月12日 【あて先】 特許庁長官殿 C12N 15/09

【国際特許分類】 【発明者】

【住所又は居所】

愛知県瀬戸市小空町39番地の4

【氏名】 大西 靖彦

【特許出願人】

【識別番号】 592256782 【氏名又は名称】 大西 靖彦 【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 特願2003- 45163 【出願日】 平成15年 1月17日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 202176 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】 明細書 1 【物件名】 図面 2 【物件名】 要約書 1



【曹類名】特許請求の範囲

【請求項1】

一般式

【化1】

 $[\{C_q,H_1,O_2,(OH)_{3-q},\cdot(OX)_q,J_s,H_2,O-\frac{1}{3}-\{-RICR5R6CR7,-J_q,I_s,H_2,O,-\frac{1}{3}-\{-RICR5R6CR7,-I_s,H_2,O,-\frac{1}{3}-\{-RICR5R6CR7,-I_s,H_2,O,-\frac{1}{3}-\{-RICR5R6CR7,-I_s,H_2,O,-\frac{1}{3}-\{-RICR5R6CR7,-I_s,H_2,O,-\frac{1}{3}-\{-RICR5R6CR7,-I_s,H_2,O,-\frac{1}{3}-\{-RICR5R6CR7,-I_s,H_2,O,-\frac{1}{3}-\{-RICR5R6CR7,-I_s,H_2,O,-\frac{1}{3}-(-RICR5R6CR,-I_s,H_2,O,-\frac{1}{3}-(-RICR5R6CR,-I_s,H_2,O,-\frac{1}{3}-(-RICR5R6CR,-I_s,H_2,O,-\frac{1}{3$

において、水可溶性リニア多糖類陽イオン性誘導体の単位の式が、 【化2】

(C, H, O, (OH), (OX),). H, O (Кфид. - (он,), R1 (R1 12- нн, + . - нн+ (сн,), . - нн+ (с, н,), . - н+ (сн ,), CH, CH(OH)CH, . -H+ (C, H,), (C, H,)N(C, H,), . -N+ (C, H,), CH, CH (OH)CH₃、-N* (C₂ H₃)、 -C₆ H₃・NH₃ +、-CO₂-C₆ H₂・NH₃ + 上りなる即から迎ま おたる。n=1~3の至動、又は~COR2 (R2 は~CH, ·NH, + 又は~C, H, ·NH, +)又は~ CH, CH(OH)-CH, R3 (R3 (3-NH, + , -NH+ (CH,), -NH+ (C, H,), -N+ (C, H_{a}) $_{a}$ からなう群から強まれたな)卫は \sim NH・CH $_{a}$ ・CH $_{a}$ 、aは0 < a < gの正辞、以は00、000 a ×

で表され、式中オレフィン化合物重合体の単位の式が、

ここでR4 . R5 とR6 はそれぞれ水常祭子刈まCH。 O

より遊ばれる。R7 は~O~O~R8(R8 はここで水奈原子、C。~C_Uのアルキル交 シクロハキシル 及、C、~C。 ほねアルキル返信シクロヘキシルス、C、~C。のヒドロキシアルキルス、C、~C。のア ミノアルキル& C. 〜C. のツアルキルアミノアルキホ.歩、グリンジル& テトラビドロフラン.巻、C. 〜 こ。の依依アパキル面換テトラとドロフランで、ペンジルを及びく-CH。CH。-O- yoH, CH, OH 妥(ただしyは1~10の正数)、- N(R0)。(R0 は水学ボ子刃3C, ~C。のアルキル&、2つのR0 太河にでも異なっていてもよい)。

n ZR7 IZ-C-CIL -OH, -O-C-RIG (RIBIJC, 〜C。のアルキルる)、 フェニルを、ビリジンを、ドリルを、ピロリアノを及びの! 〜C! 依 数アルキルを次ピロリアン島を流し、mia20から200、000の正の整数で高わざれる。)

で表され、水可溶性リニア多糖類の陽イオン性誘導体を幹ポリマーとし、オレフィン化合 物がグラフト鎖として成る、グラフト率が2%から5000%の範囲の(化2)とこの(化3) よりなる、上記(化1) で表わされる、リニア多糖類を母体とする多糖類の陽イオ ン性部分置換体にオレフィン単量体をグラフトして得られる共重合体と、核酸よりなる複 合体。

【請求項2】

一般式

化11

 $[(C_0,H_1,O_2,(OH)_{0-\alpha}\cdot(OX)_{\alpha})_x\cdot H_2,O-\frac{1}{2}-[-R4CR5R6CR7,-]_{\alpha}$

において、水可溶性リニア多糖類陽イオン性誘導体の単位の式が、

【化2】

(C" H' O" (OH) - (OX)"]" H" O (SCENIZ. - (CH,), Rt (Rt 12-NH, + .-NH+ (CH,), .-NH+ (C, H,), .-N+ (CH ,), CH, CH(OH)CH, . - N+ (C, H,), (C, H,), N(C, H,), . - N+ (C, H,), CH, CH (OH)CH」、、 - N + (C, H。)。、 - C。H、 · NH, + 、 - CO。· C。H, · NH, + 上りなる部から効ざれたる。 n = 1~3の経度、 以は - COR2(R2 は - CH, · NH, + 见は - C。H, · NH, +)以は -CH, CH(OH)-CH, R3 (R3 IZ-NH, +, -NH+ (CH,), .-NH+ (C, H,), .-N+ (C, H。)。からなる目から迎ばれた 至)刃は一NH・CH。・CH。 . ぬば0 < a < 3の正数、ねば50、000 a ×

で表され、式中オレフィン化合物重合体の単位の式が、

【化3】

R4 R5 | | | |-C-C-| | | | R5 R7 | m

二二で月4、F5 とR6 はそれぞれ水学界子型3CH。

1

とり返ばれる。R7 は-C-O-P8 (R0 はここで水本原子、C, ~C。のアルキル志。シクロヘキシル あ、C; ~C。低地アルキル歴はシクロヘキシルあ、O; ~C。のとドロキシアルキル志。C; ~C。のア シブルキル志。O; ~C。のジアルキルでシアルキルあ、グリジクル志。テトラビドロフランあ、C; ~ C。の低級アルキル歴のテトラビドロフラン系、ベンジルを及び(~CH, CH, ~C-)にH, CH, CH を依定がよれ、10のに第0、- N(R9)。(R9 は水水原子 対はC, ~C。のアメ・キルる。2つのR9 よ同じでも異似っていてもよい。)

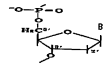
0 0

3P.7 IJ-C-CH. -OH. -O-C-RIO

(R10は6、~6。のアルキルを)、フェニルを、ビリジンを、ドリルを、ビロリアンを及びC1 ~C4 成成アルキルを放送ロリアンをきまし、mは20から203、000の正の記述であわされる。)

で表され、水可溶性リニア多糖類の陽イオン性誘導体を幹ポリマーとし、オレフィン化合物がグラフト鎖として成る、グラフト率が2%から5000%の範囲の(化2)とこの(化3)よりなる、上記(化1)で表わされる、リニア多糖類を母体とする多糖類の陽イオン性部分置換体にオレフィン単量体をグラフトして得られる共重合体に、

【化5】



〔式中Bは、アデニン、チミン、グアニン、 シトシンよりなる群から選ばれた塩基〕

で示されるデオキシリボ核酸(DNA)を反応させ生じることを特徴とする、複合体。

【請求項3】

一般式

【化1】

 $[(C_a H_r O_2 (OH)_{3-c} \cdot (OX)_a)_{\pi^*} H_2 O - \frac{1}{3-c} - R4CR5R6CR7 -]_m$

において、水可溶性リニア多糖類陽イオン性誘導体の単位の式が、

【化2】

【C₆ H, O₁ (OH)₃₋₋ (OX)₃₋ H₃ O 【式中以は、- (OH) 1 RI (RI 1は - NH) * 、 - NH * (CH₃) 2 、 - NH * (C₄ H₄) 2 、 - NI * (CH 1) 3 CH 3 CH (CH) CH 3 、 - N * (C₅ H₃) 3 (C₅ H₄) N(C₅ H₄) 3 、 - N * (C₅ H₄) 3 CH 3 CH (OH) CH₃ · N * (C₅ H₄) 1 · C₆ H₄ · NH₅ * · C₆ C₆ · N · NH₅ * * 1 N 2 S R N 6 2 M (OH) CH₃ · N * (C₅ H₄) 1 · C₆ C (R2 12 - CH₄ · NH₅ * N 2 - C₅ H₄ · NH₅ * N 1 N 2 CH₅ · N + CH₅ · C + C N +

で表され、式中オレフィン化合物重合体の単位の式が、

【化3】

R4 R6 | | | |-C-C-| | | | R5 R7 | m

EETRI、RS とR6 はそれぞれ水常原子図はCH。

0

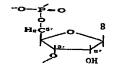
より点ばれる。R7 は-ロ-ロ-P8 (R8 はここで水奈月子、C, ~C₀のアルキル気、シグロ・キシル 気、C, ~C, 低終アルキル電影シクロ・キシルる C, ~C₀ のキドロキンアルキルる C, ~C₀ のア シアルキルも C, ~C, のプアルキルアシノアルキルを、グリンジル 気、テトラにドロラシン & C₁ ~ こ。の低能アルキル至内外ララドロフラン 丞、ベンジル る及び(-CH₂ CH₃ -O-)yCH₃ CH₃ OH 昼(ただしが21~10の正独)・日(R0)。(R0 は水本原子)辺はC, ~C, のアルキルる、2つのR9 は同じても見なって()でもよい)。

(R10はC, 〜C, のアルキルの)、フェニル& ビリジン系・ドリルる、ピロリアンあみばら! 〜C4 低 はアルキルを欠ビロリアンろを示し、mは20から200、000の正の登録を手打される。)

で表され、水可溶性リニア多糖類の陽イオン性誘導体を幹ポリマーとし、オレフィン化合物がグラフト鎖として成る、グラフト率が2%から5000%の範囲の(化2)とこの(化3)よりなる、上記(化1)で表わされる、リニア多糖類を母体とする多糖類の陽イオ



ン性部分置換体にオレフィン単量体をグラフトして得られる共重合体に、 【化6】



【式中Bは、アデニン、ウラ シル、グアニン、シトシンより なる群から遊ばわた作れ

で示されるリボ核酸(RNA)を反応させ生じることを特徴とする、複合体。

【請求項4】

一般式

【化1】

 $[(C_0 \; H_7 \; O_2 \; (OH)_{3n4} \; \cdot (OX)_4 \;)_x \cdot H_2 \; O \xrightarrow{} -[-R4CR5R6CR7 \; -]_{n}$

において、水可溶性リニア多糖類陽イオン性誘導体の単位の式が、

【化2】

(C, H, O, (OH)₃₋₁ ·(OX₂), H, O
(式やカエ・(CH₂), R1 (R1 IZ * NM₂*、 - NM+ (CH₃)₂ 、 - NM+ (C₄ H₃)₃ . - N+ (CH
1,), CH, CH(OH) CH₄ 、 - N+ (C₄ H₃)₃ (C, H₄) N(C; H₁)₂ · - N+ (C, H₃)₄ C, H₄ C, H₅ C, H₇ C,

で表され、式中俺オレフィン化合物重合体の単位の式が、

【化3】

R4 R8 1 1 -C-C-1 1 R5 R7

こごでR4、R5 とR6 はそれぞれ水奈原子丸はCH,

0

より点ばれる。 P7 は~C~O~P8 (P3 はここで未示思う、C, ~C。のアルキかふ、シクロへキシル 点、C, ~C。 佐坂下ルキル屋供シグロヘキシルる、C, ~C。のドロキシアルクルる、C, ~C。のア シアルキルる、C, ~C。のグアルキルアシアルクルる、グリシグルる、ダトラミドロフランス、C, ~ 、の低級アルキル保食分トラミドロフランる、ベンジルを及びく・CH。CH。 ~O~jeCH。CH。ON を住だしばは1~10の正記、、N(R3)。 (R3 は水学原子型はC, ~C。のアルキルる、2つのR3 1回にでも異なっていてもよい)、

O O B B RR7 12-C-CN, ~OH, -O+C-R10

(RIGIZC)、一つ、のアルチルの、フェニルを、ピリンンを、ドリルス、ピロリアンろ及びG1 ~C4 反ビアルキルを吹きロリアンろをできる。。 ベロス・ロリアン みちでん (RIGIZC) できる (RIGIZC) (RIGIZC) できる (RIGIZC) できる

で表され、水可溶性リニア多糖類の陽イオン性誘導体を幹ポリマーとし、オレフィン化合物がグラフト鎖として成る、グラフト率が2%から5000%の範囲の(化2)とこの(化3)よりなる、上記(化1)で表わされる、水可溶性リニア多糖類を母体とする多糖類の陽イオン性部分置換体にオレフィン単量体をグラフトして得られる共重合体よりなる、遺伝子組み替えベクター。



【発明の名称】陽イオン性多糖類共重合体ベクター 【技術分野】

[0001]

本願発明の水可溶性リニア多糖類の陽イオン性誘導体ーオレフィン単量体グラフト共重合 体は水酸基を有する水可溶性リニア多糖類の陽イオン性誘導体に水中下オレフィン単量体 をグラフト重合させ、遺伝子組み替えベクター材料として有用なラテックス重合生成物を 製造するものである。 本発明は水酸基を有するリニア多糖類の陽イオン性誘導体で水可 溶性であれば、統べて水中下オレフィン単量体をグラフト重合させ、遺伝子組み替えベク ター材料として有用なラテックス重合生成物を製造出来る事を示唆するものである。

[0002]

ある遺伝子(DNA、RNA)を他の生物へ移植する際にその遺伝子を運ぶ、いわば運びやが必要 でありこれをベクターと称している。 現在ベクターとして使用されている物は各種のウ イルスであり、細菌に寄生するプラスミドや細菌に感染するファージである。 移植する遺伝子をつけて感染させれば細菌に遺伝子を送りこめ。 現在実用化されている ベクターはこれらウイルスベクターであるが、使用するウイルス自体の形質が細胞に移植 する際に組み込まれる恐れがあり、安全性に疑問が指摘されている。 一方従来イムノア ッセイ材料としてラテックス重合生成物を製造されていたが、製造する方法は界面活性剤 存在下水溶液中で乳化重合して成された物が大部分であり、界面活性剤の存在しないソー プレスの物が望まれている。 これは水溶液中に存在する界面活性剤がラテックス診断薬 としての作用に影響するからである。 この為に問題点を解決するための手段として水可 溶性リニア多糖類の陽イオン性誘導体-オレフィン単量体グラフト共重合体は水酸基を有 する水可溶性リニア多糖類の陽イオン性誘導体に水中下オレフィン単量体をレドックス開 始剤などでグラフト重合させ、イムノアッセイ材料として有用なソープレスのラテックス 重合生成物として製造される。 すでにこのソープレスの水可溶性リニア多糖類の陽イオ ン性誘導体ーオレフィン単量体グラフト共重合体ラテックスおよびラテックス診断薬の特 許が成立している。 これは抗体吸着ラテックス診断薬に使用されている。 は水溶液中にオレフィン単量体を懸濁し通常は界面活性剤などを用いて乳化される重合法 で、詳細に述べれば単量体あるいは成長鎖と水素結合、クーロン力、電荷移動相互作用、 ファンデルワールス力などによって水溶媒界面で相互作用して高分子鎖が重合成長して水 溶液中に微粒子を形成さす重合方法である。 通常重合生成物は重合させた単量体と界面 活性剤との混合物として存在する。 この不純物として考えられる界面活性剤はラテック ス診断薬に使用される時に妨害する事があり問題と成っていた。 今回、おもいもかけず ソープレスのラテックスを製造するこの技術を用いて遺伝子組み替えベクター材料として 有用なラテックス重合生成物を製造出来る事をみいだした。

【特許文献1】昭和59年特許願第248476号

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0003]

現在実用化されているベクターはウイルスベクターであるが、使用するウイルス自体の形 質が細胞に移植する際に組み込まれる恐れがあり、安全性に問題がある。

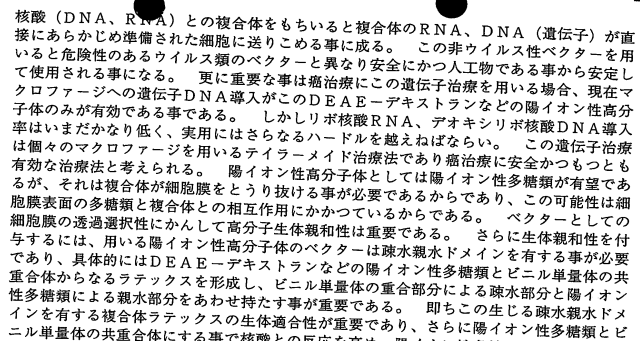
【課題を解決するための手段】

[0004]

遺伝子工学で、ある遺伝子を他の生物へ移植する際にその遺伝子を運ぶ、いわば運びやが 必要でありこれをベクターと称している。

現在ベクターとして使用されている物は各種のウイルスであり、細菌に寄生するプラス ミドや細菌に感染するファージである。 これらに移植する遺伝子をつけて感染させれば 細菌に遺伝子を送りこめる。 このプラスミドやファージの替りに陽イオン性高分子体と





ニル単量体の共重合体にする事で核酸との反応を高め、陽イオン性多糖類のベクターとし

ての低DNA、低RNA導入率を改善できる事を発見した。 【発明の効果】

[0005]

本願発明は水酸基を有する水可溶性リニア多糖類の陽イオン性誘導体に水中下オレフィン 単量体をグラフト重合させた物である。対するオレフィン単量体成長鎖や生じた共重合体 鎖の構造はそれぞれ化学構造式(化2)、(化1)として記載されている。それぞれの結 合関係は、水可溶性リニア多糖類陽イオン性誘導体の水酸基の水素原子(開始剤の酸化に よりプロトンとして)の引き抜きによるラジカル発生に起因するオレフィン単量体二重結 合の連鎖移動による共有結合であることは明白である。 これは4価のセリウムイオンな どを開始剤として用いて行い、一切の界面活性剤を使用しない事から抗体吸着ラテックス 診断薬などに使用される時に妨害される事が無く大変有用であった。 本願発明の水可溶 性リニア多糖類の陽イオン性誘導体-オレフィン単量体グラフト共重合体ラテックスが抗 体吸着ラテックス診断薬に使用されることを目的としている事は昭和59年特許願第24 8476号の特許請求の範囲の記載形式より明白であった。 即ち水酸基を有する水可溶 性高分子体に水中でオレフィン単量体をグラフト重合させ、イムノアッセイ診断材料とし て有用なラテックス重合生成物を製造する事を発明の構成に欠く事ができない事項の主要 部としており、多糖類等のオレフィン単量体グラフト共重合体も同一の目的を達成出来る このようなソープフリーと言われる溶媒と溶質との界面で成長するグラフト共重合体 は種々用途の広い有用な物質である。 特にイムノアッセイ材料以外にも濾過膜やバイオ マテリアルとして注目されている。 又その親水性に注目して、人口腎臓膜、コンポーネ ント、代用血管、コンタクトレンズへの応用が考えられてきたが、このラテックス重合生 成物が生じる疎水親水ドメインの界面活生性が細胞膜表面の親和性・透過性に特に重要で あり又核酸との反応を高め、思いもかけず新たに非ウイルス性ベクターとして極めて有望

【発明を実施するための最良の形態】

[0006]

以下、この発明のリニア多糖類の陽イオン性誘導体-オレフィン単量体グラフト共重合体 について、詳細に説明する。 リニア多糖類の陽イオン性誘導体ーオレフィン単量体グラ フト共重合体は、次の(2)のステップを経て得る。 この重合体は核酸と複合体を形成 して、細胞内の核に取りこまれ細胞の形質変換を生じるものである。

(1) リニア多糖類の陽イオン性誘導体の調整

固体で存在する場合、リニア多糖類陽イオン性誘導体の単位の式が、



[C₆ H, O₇ (OH)₂₁ -(OX)₂ Js· H₃ O (Rやカは、-(CH₂)₂ R1 (R1 は - NH₃、- N(CH₃ J₃、- N(C₁ H₂)₃、- N+ (C₂ H₃)₃、- N + (C₂ H₃)₃ (C₃ H₃) N(C₃ H₃)₃ · - C₄ H₃ · NH₃ 、 - CO· C₄ H₃ · NH₄ 」 又はそ野から始まれ たる、n=1~2の年勤)、又は- COR2 (R2 は - CH₃ · NH, 又は - C₄ H₃ · NH₃) 又は - CH₃ C H(OH)· CH₃ R3 (R3 は - HH₃、 - N(CH₃)₃ · - N(C₄ H₃)₃ · - N+ (C₃ H₃)₃ · からなる野か らぬばれたる)、又は - NH・ CH₃ · CH₃ · 610 < e < 3の正性、おまち、OOOを×26の天野

で示される。 このリニア多糖類の陽イオン性誘導体の水酸基が一部エーテル結合でカルボキシメチル基、硫酸エステル基など酸性基で置換されたもの、あるいはアルキル基で一部置換されたものに上記(化4)中のXに表示されるカチオン官能基が入ったものでもよい。 通常これらのリニア多糖類の陽イオン性誘導体はリニア多糖類の水酸基とXC1で表される上記陽イオン置換基の塩素化合物とのアルカリ溶液中のショツテンバウマン反応で得られる。 ここで言うリニア多糖類とはデキストラン、プルラン等発酵法により工業生産可能なものが考えられる。 対するグラフト重合させられるオレフィン単量体としては、一般式が下記式で示されるものが考えられる。

【化3】

R4 R6 | 1 | -C-C-| 1 | | R6 R7 | m

ここでR4、R5 とR6 はそれぞれ水常原子型3CH。

D II

より返ばれる。R7 は - C - O - R8 (R8 はここで水需要す。C、 ~ O。のアルキル& シグロヘキシル な。C、 ~ C。低度アルキル量ほシプロヘキシルる。C、 ~ C。のだ日キシアルキル及。C、 ~ C。のア シノアルキル及、C、 ~ C。のジアルキルアシノアルキル及、グリシノルる。テトラビドロフラン& C。 ~ こ。の低級アルキル (国内アトラビドロフラン 丞、 ~ ンジル る及び(- CH、 CH、 - O -) gCH、 CH、 CH をただしれま1~10の定乱)、~ (R8)、(R8)、(R9)、(R9 は水 年来子 又はC。 ~ C。のアルキル及、2つのR9 は同じても及れっていてもよい)、

RR7 は~O~CN、~OH、~O~C~R10 (RIGIZC、~C、のアルキルる)、フェニルる、ピリジノる、ドリルる、ピロリドンさ及びCI ~C4 .低 ピアルキル選及ピロリドンさき示し、eli22Cから200、OCOの正の発見すらわされる。)

具体的に言うと、アクリル酸、メタアクリル酸のごとき α 、 β - 不飽和酸のアルキルエステル、シクロヘキシルエステルのごとき低級アルキル置換シクロヘキシルエステル、2ーヒドロキシプロピルエステル、2ーヒドロキシブロピルエステル、2ーヒドロキシブロピルエステル、2ーヒドロキシブロピルエステル、クリルアミド、メタクリルアミド、アクリルアミド、アクリルーもしくはメタクリルージメチルアミド、上記 α 、 β - 不飽和酸の α のアミノアルキルエステル、グリシジルエステル、テトラレフルフリルエステル、ベンジルエステル、ポリエチレングリコールモノエステル類;アクリロニトリル、メタアクリロニトリルのごとき α 、 α - 不飽和酸のニトリル基;ビニルアリコール、メチルビニルアルコール、ジメチルビニルアルコール;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、ビニルブチレートのごときビニルアルコール及びそのメチル置換ビニルアルコールの α の の の の の の の の の の の の と の アルキルエステル;スチレン、ビニルトルエン;ビニルピロリドンなどが考えられる。

(2) グラフト共重合体の調整

反応は通常水溶液中で行われる。 すなわちリニア多糖類の陽イオン性誘導体の水溶液中、上記オレフィン単量体を加え、開始剤を添加して反応する。 開始剤としては4価のセリウム塩、4価のマンガン塩、第二鉄塩ー過酸化水素が通常用いられるが、他に過硫酸カリウム(KPS)、アゾビスイソブチルニトリル(AIBN)、過酸化ベンゾイル(BP必要をら窒素置換して反応を続行させる事も行われる。 それぞれの結合関係は、水可溶性リニア多糖類陽イオン性誘導体のプロトンの引き抜きによるラジカル発生によるホレフス単量体二重結合の連鎖移動による共有結合である。この反応では生成物はラテックスで生じる。 このラテックス重合体は一般的には水、アルコール、又はアセトン、アトラで生じる。 このラテックス重合体は一般的には水、アルコール、又はアセトン、ドロフラン等有機溶媒に不溶であるがキヤステイング法などにより、容易に成膜出来る。 あるいはアルコールなど不溶溶媒を過剰に加え沈殿として得た後、熱プレス法などにより容易に成型品を作る事が出来る。



プフト重合体中、幹ポリマーとグラフトポリマーの比率あるいはその 重合度比率は目的に合わせて種々選択出来る。 グラフト重合はその重合率をグラフト率 (%) で定められる。 これはグラフト率 (%) = (グラフト重合した単量体量/グラフ ト共重合体中の幹ポリマー量)×100で定義される。 本発明においてはオレフィン化 合物がグラフト鎖として成り、グラフト率が2%から5000%の範囲が適当と考えられ 本願発明は水酸基を有する水可溶性リニア多糖類の陽イオン性誘導体に水中下オレ フィン単量体をグラフト重合させた物である事は繰り返し述べているが、生じた共重合体 鎖の構造は特許請求の範囲に化学構造式として記載されている様に(化2)式と(化3) 式よりなる、(化1)式で表わされる。

それぞれの結合関係は、水可溶性リニア多糖類陽イオン性誘導体の水酸基のプロトンの引 き抜きによるラジカル発生によるオレフィン単量体二重結合の連鎖移動による共有結合で ある。

(3)陽イオン性多糖類共重合体と核酸(DNA、RNA)との複合体 本発明の陽イオン性多糖類共重合体の陽イオン性部分とおのおの(化5)式中、(化6) 式中に示される核酸(DNA、RNA)のリン酸部分は静電的クーロン力により容易に結 合してポリイオンコンプレックス(PIC)の陽イオン性多糖類共重合体-核酸複合体を

実施例のごとく、陽イオン性多糖類共重合体の溶液を鮭の精子由来のDNA溶液に加えた ところ、完全に沈澱して陽イオン性多糖類共重合体とDNAの複合体が得られた。

同様な操作を陽イオン性多糖類で行なうと陽イオン性多糖類共重合体と比較して完全に沈 澱するのにははるかに長時間を要した。

すなわち実施例1のDEAE(ジエチルアミノエチル)-デキストラン-MMA共重合体 の塩酸塩の場合、DNAの複合体の沈殿時間はグラフト率300%で0.5時間、グラフ ト率200%で1時間、グラフト率150%で2時間であつた。 一方その同様な操作を 原料DEAE(ジエチルアミノエチル)-デキストランの塩酸塩で行なうと完全に沈澱す

同様に実施例のごとく、陽イオン性多糖類共重合体の溶液を酵母由来のRNA溶液に加え たところ、完全に沈澱して陽イオン性多糖類共重合体とRNAの複合体が得られた。 この場合も同様な操作を陽イオン性多糖類で行なうと陽イオン性多糖類共重合体と比較し

て完全に沈澱するのにははるかに長時間をようした。

これらの事は陽イオン性多糖類共重合体が陽イオン性多糖類と比較して核酸との高い反応 性を有する事を示している。

この複合体は細胞膜を透過し、エンドサイトーシスで細胞内に容易に導入されエンドソー ム(輸送小胞体)に取り込まれる。 複合体はさらにエンドソームから細胞室内へ放出さ れ、RNA干渉作用を生じたり(RNA)、転写・遺伝子発現するが、真核細胞の場合は 最終的には核膜を透過して核に至り、複合体として核内へ集積する。 核内で複合体から 核酸(DNA、RNA)が分離され、転写・遺伝子発現する。

(4)陽イオン性多糖類共重合体ベクターによるトランスフェクション

1。トランスフェクションの1日前より被形質変換細胞を100mmシャーレ中で培養す 被形質変換細胞の100mm培養シャーレ中細胞密度は8×10⁵ 個を目安にする 。今回はCOS-1細胞(SV40で形質転換されたアフリカ緑ザル腎細胞)をDMEM 培地(牛胎児血清を10%含む)を用い37℃、5%CO2下で培養を行った。

2。洗液の1×PBS(リン酸緩衝塩剤、phosphate-buffered line (Dulbecco & Vogt(1954))) を準備する。 この洗液の1×PBS液とDEA Eーデキストラン共重合体液等の陽イオン性多糖類共重合体液を37℃に加温する。

3。10×PBS液を使用して、1×PBS液に希釈する。 トランスフェクション液を 次のような手順で準備する。

100mm培養シャーレを用いて、滅菌チューブ中に組み替えDNAとしてルシフェ ラーゼをコードしたプラスミド(pGL3ーコントロール、ControlpGL3ーC ontrol (プロメガPromega Madison WI)) 20μgを1×PBS液で540μlに





そして陽イオン性多糖類共重合体液(陽イオン性多糖類として10mg/ ml) の28 µ l を加える。 よく混ざるように滅菌チューブを指でたたくようにする。 4。被形質変換細胞のCOS-1細胞が存在する培養シャーレから培養液を除く、 0mm培養シャーレでは被形質変換細胞を洗液の1×PBSの10mlで2回洗浄する。

3。で調整されたDNA-陽イオン性多糖類共重合体複合体液をこの被形質変換細 胞に加える。 よく行き渡るように培養シャーレでは被形質変換細胞をかきまぜる。 6。培養シャーレを37℃で30分間インキュベイトする。 ときどき培養シャーレをゆ らしてみる。

7。100mm培養シャーレでは成長培地(DMEM培地)6mlを培養シャーレに加え 培養シャーレを37℃で2時間30分間インキュベイトして、細胞毒性(c y t o t o x i c i t y) を発現させる。 成長培地を取換え、さらに 3 7 ℃で 4 8 - 7 2 時間 インキュベイトする。

(5)発現効率

COS-1細胞の形質変換の発現効率は組み込まれている発現ルシフェラーゼ活性に よった。 すなわちルシフェラーゼ アッセイ キット(luciferase say kit (Promega Madison WI))を使用し、ルミノメータ (Turner model TD-20e luminometer (Turner D esigns, Sunnyvale, CA))により、 TLU値 (Turner l ight units (TLU)) を求め、DEAEーデキストラン (Mw50万、窒素 含量5%)のその値を1として各サンプルを比較した。 【実施例】

[0007]

実施例1

平均分子量Mw50万のデキストランを母体とした窒素含量5%のDEAE (ジエチル アミノエチル) -デキストラン塩酸塩2gを水50mlに溶解し、ついでメタクリル酸メ チル(MMA)8mlを加え、十分に反応溶液、反応容器中の空気を窒素ガスで置換した 後よく攪拌しながら、溶存空気を窒素ガスで置換した0.1N硝酸15mlに溶かした硝 酸第二セリウムアンモニウムニトレイト100mgを加え反応を開始する。 反応は30 ℃で2時間行いラテックスが生成する。 反応終了は停止剤としてハイドロキノン1%溶 液3m1を使用した。後、反応溶液を3倍量のメタノール中に注入し沈殿を得た。 この 沈殿を熱水で十分に洗浄し遠心分離後50℃で減圧乾燥し、ついで乾燥物をソックスレー 抽出器に入れて24時間アセトン抽出を行い、DEAE(ジエチルアミノエチル)-デキ ストランーMMA共重合体の塩酸塩1.5gを得た。

窒素含量1.7% グラフト率200%

対DEAEーデキストラン収率25%

このものは、DEAEーデキストラン塩酸塩の良溶媒である水にもポリメタクリル酸メチ ルの良溶媒であるアセトンにも溶けない。 この物の赤外吸収スペクトルをみると、 D EAEーデキストラン塩酸塩には見られないカルボニル基の吸収が波数1730cm⁻1 付近にみられる。

実施例2

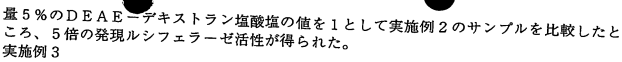
実施例1と同様な反応を行った後、ラテックスの反応終了溶液をメタノール中に注入せず 、水中で透折を行い未反応物及び開始剤を除去して、DEAEーデキストランーMMA共 重合体ラテックスを得た。

このものは遺伝子組み替えベクターとして有用でありテスト結果を示す。

テスト方法は(発明を実施するための最良の形態)の欄の(4)の手順に従って行った。 被形質変換細胞のCOS−1細胞を37℃で50時間インキュベイトした後、発現効率 を調べた。

即ちベクターの効果をみる形質変換の発現効率はCOS-1細胞に組み込まれている発現 ルシフェラーゼ活性によった。平均分子量Mw50万のデキストランを母体とした窒素含





実施例2で得られたDEAE(ジエチルアミノエチル)ーデキストランーMMA共重合体 のラテックスをDEAE (ジエチルアミノエチル) ーデキストラン換算で10mg/mlの溶

この溶液の2mlを鮭の精子由来のDNA溶液(20mg/ml)1mlに加えたところ、1時間で 完全に沈澱して、20mgのDEAE(ジエチルアミノエチル)ーデキストランーMMA共重 合体とDNAの複合体が得られた。

同様な操作を原料DEAE (ジエチルアミノエチル) ーデキストランの塩酸塩で行なうと 完全に沈澱するのに96時間を要した。

図 1 はそのものの赤外吸収スペクトルである。 波数 1000cm^{-1} から 1100cm^{-1} にかけて DEAE(ジエチルアミノエチル)-デキストラン由来のピラノーズ環の吸収がみられ、 1220cm⁻¹ 付近にはDNA由来のP-0の伸縮振動による吸収がみられ、1730cm⁻¹ 付近に はMMA由来によるカルボニル基C=0の吸収が見られる。 実施例4

実施例2で得られたDEAE (ジエチルアミノエチル) ーデキストランーMMA共重合体 のラテックスをDEAE (ジエチルアミノエチル) ーデキストラン換算で10mg/mlの溶 液に調整する。

この溶液の2mlを酵母由来のRNA溶液(20mg/ml)1mlに加えたところ、4時間で完全 に沈澱して、10mgのDEAE (ジエチルアミノエチル) ーデキストランーMMA共重合体 とRNAの複合体が得られた。 同様な操作を原料DEAE (ジエチルアミノエチル) -デキストランの塩酸塩で行なうと完全に沈澱するのに144時間を要した。

図2はそのものの赤外吸収スペクトルである。波数 $1000cm^{-1}$ から $1100cm^{-1}$ にかけてD EAE(ジエチルアミノエチル)-デキストラン由来のピラノーズ環の吸収がみられ、12 30cm⁻¹ 付近にはRNA由来のP-0の伸縮振動による吸収がみられ、1730cm⁻¹ 付近にはM MA由来によるカルボニル基C=0の吸収が見られる。 実施例5

平均分子量Mw20万のプルランを母体とした窒素含量4%のDEAE (ジエチルアミノ エチル)ープルラン塩酸塩4gを水80mlに溶解し、ついでメタノール10ml、スチ レン単量体35mlを加え、十分に反応溶液、反応容器中の空気を窒素ガスで置換した後 よく攪拌しながら、溶存空気を窒素ガスで置換した0.1N硝酸30mlに溶かした硝酸 第二セリウムアンモニウムニトレイト200mgを加え反応を開始する。反応は室温で1 時間行いラテックスが生成する。 反応終了は停止剤としてハイドロキノン1%溶液3m

後の精製及び乾燥工程は実施例 1 と同様に行い、DEAE(ジエチルアミノエチル)-プ ルランースチレン共重合体の塩酸塩7gを得た。

窒素含量 0.92% グラフト率 350%

対DEAEープルラン収率38%

実施例6

実施例5と同様な反応を行った後、ラテックスの反応終了溶液をメタノール中に注入せず 、水中で透折を行い未反応物及び開始剤を除去して、DEAE-プルランースチレン共重 合体ラテックスを得た。 このものは遺伝子組み替えベクターとして有用であった。 施例2と同様な手順に従い、このもののラテックス溶液の発現ルシフェラーゼ活性は実施 例2のDEAE-デキストラン塩酸塩の値を1として0.5倍の発現ルシフェラーゼ活性

実施例7

実施例6で得られたDEAE (ジエチルアミノエチル) ープルランースチレン共重合体の ラテックスをDEAE (ジエチルアミノエチル) -プルラン換算で10mg/mlの溶液に調



整する。

この溶液の2mlを鮭の精子由来のDNA溶液(20mg/ml)1mlに加えたところ、2.5時 間で完全に沈澱して、12mgのDEAE(ジエチルアミノエチル)-プルラン-スチレン共 重合体とDNAの複合体が得られた。 実施例8

実施例6で得られたDEAE (ジエチルアミノエチル) ープルランースチレン共重合体の ラテックスをDEAE(ジエチルアミノエチル)ープルラン換算で10mg/mlの溶液に調 整する。

この溶液の2mlを酵母由来のRNA溶液(20mg/ml)1mlに加えたところ、5時間で完全 に沈澱して、9mgのDEAE (ジエチルアミノエチル) - プルランースチレン共重合体とR NAの複合体が得られた。 実施例9

平均分子量Mw4万のデキストランを母体とした窒素含量5%のAE (アミノエチル) ー デキストラン塩酸塩4gを水90mlに溶解し、ついでメタノール5ml、メタクリル酸 ブチル20m1を加え、十分に反応溶液、反応容器中の空気を窒素ガスで置換した後よく 攪拌しながら、溶存空気を窒素ガスで置換した0.1N硝酸15mlに溶かした硝酸第二 セリウムアンモニウムニトレイト50mgを加え反応を開始する。 間行いラテックスが生成する。 反応終了は停止剤としてハイドロキノン1%溶液3ml 反応は室温で30分 を使用した。 後の精製及び乾燥工程は実施例1と同様に行い、AE(アミノエチル)ー デキストランーメタクリル酸ブチル共重合体の塩酸塩6gを得た。

窒素含量1.3% グラフト率300% 対AE-デキストラン収率38% このものは、AE-デキストラン塩酸塩の良溶媒である水にもポリメタクリル酸ブチルの 良溶媒であるアセトンにも溶けない。 実施例10

実施例9と同様な反応を行った後、ラテックスの反応終了溶液をメタノール中に注入せず 、水中で透折を行い未反応物及び開始剤を除去して、AE(アミノエチル)-デキストラ ンーメタクリル酸ブチル共重合体ラテックスを得た。 このものは遺伝子組み替えベクタ ーとして有用であった。

実施例2と同様な手順に従い、このもののラテックス溶液の発現ルシフェラーゼ活性は実 施例2のDEAE-デキストラン塩酸塩の値を1として1.5倍の発現ルシフェラーゼ活 実施例11

実施例10で得られたAE(アミノエチル)-デキストラン-メタクリル酸ブチル共重合 体のラテックスをAE(アミノエチル)-デキストラン換算で10mg/mlの溶液に調整す

この溶液の2mlを鮭の精子由来のDNA溶液(20mg/ml)1mlに加えたところ、3時間で 完全に沈澱して、12mgのAE(アミノエチル)-デキストラン-メタクリル酸ブチル共重 合体とDNAの複合体が得られた。 実施例12

実施例10で得られたAE(アミノエチル)ーデキストランーメタクリル酸プチル共重合 体のラテックスをAE(アミノエチル)-デキストラン換算で10mg/mlの溶液に調整す

この溶液の2mlを酵母由来のRNA溶液(20mg/ml)1mlに加えたところ、5時間で完全 に沈澱して、10mgのAE (アミノエチル) -デキストラン-メタクリル酸ブチル共重合体 とRNAの複合体が得られた。 実施例13

平均分子量Mw3万のプルランを母体とした窒素含量3%のHPTMA (2ーヒドロキシ プロピルトリメチルアンモニウム)ープルラン塩酸塩4gを水100mlに溶解し、つい でアクリル酸メチル単量体30mlを加え、十分に反応溶液、反応容器中の空気を窒素ガ スで置換した後よく攪拌しながら、溶存空気を窒素ガスで置換した0.1N硝酸20ml



に溶かした硝酸第二 ごリウムアンモニウムニトレイト200mgを加え反応を開始する。 反応は室温で1時間行いラテックスが生成する。 反応終了は停止剤としてハイドロキ ノン1%溶液4mlを使用した。

後の精製及び乾燥工程は実施例1と同様に行い、HPTMA(2ーヒドロキシプロピルト リメチルアンモニウム)ープルランーアクリル酸メチル共重合体の塩酸塩2gを得た。 窒素含量1.2% グラフト率150%

対HPTMA-プルラン収率20%

実施例14

実施例13と同様な反応を行った後、水中で透折を行い未反応物及び開始剤を除去して、 HPTMA (2-ヒドロキシプロピルトリメチルアンモニウム) ープルランーアクリル酸 メチル共重合体ラテックスを得た。 このものは遺伝子組み替えベクターとして有用であ った。実施例2と同様な手順に従い、このもののラテックス溶液の発現ルシフェラーゼ活 性は実施例2のDEAE-デキストラン塩酸塩の値を1として1.0倍の発現ルシフェラ 実施例15

実施例14で得られたHPTMA(2ーヒドロキシプロピルトリメチルアンモニウム)-プルランーアクリル酸メチル共重合体のラテックスをHPTMA (2ーヒドロキシプロピ ルトリメチルアンモニウム)ープルラン換算で10mg/mlの溶液に調整する。

この溶液の2mlを鮭の精子由来のDNA溶液(20mg/ml)1mlに加えたところ、5時間で 完全に沈澱して、10mgのHPTMA(2-ヒドロキシプロピルトリメチルアンモニウム)プルランーアクリル酸メチル共重合体とDNAの複合体が得られた。 実施例16

実施例14で得られたHPTMA(2-ヒドロキシプロピルトリメチルアンモニウム)-プルランーアクリル酸メチル共重合体のラテックスをHPTMA (2ーヒドロキシプロピ ルトリメチルアンモニウム)-プルラン換算で10mg/mlの溶液に調整する。

この溶液の2mlを酵母由来のRNA溶液(20mg/ml)1mlに加えたところ、6時間で完全 に沈澱して、9mgのHPTMA (2-ヒドロキシプロピルトリメチルアンモニウム) ープ ルランーアクリル酸メチル共重合体とRNAの複合体が得られた。 実施例17

平均分子量Mw30万のデキストランを母体とした窒素含量2%のTEAE (トリエチ ルアミノエチル) ーデキストラン塩酸塩2gを水50mlに溶解し、アクリル酸メチル (MA) 15mlを加え、十分に反応溶液、反応容器中の空気を窒素ガスで置換した後よく 攪拌しながら、溶存空気を窒素ガスで置換した0.1 N硝酸15 mlに溶かした硝酸第二 セリウムアンモニウムニトレイト250mgを加え反応を開始する。 反応は30℃で2 時間行いラテックスが生成する。 反応終了は停止剤としてハイドロキノン1%溶液3m 1を使用した。後、反応溶液を3倍量のメタノール中に注入し沈殿を得た。 この沈殿を 熱水で十分に洗浄し遠心分離後50℃で減圧乾燥し、ついで乾燥物をソックスレー抽出器 に入れて24時間アセトン抽出を行い、TEAE(トリエチルアミノエチル)-デキスト ランーMA共重合体の塩酸塩2gを得た。

窒素含量0.7% グラフト率185%

対TEAE-デキストラン収率35%

このものは、TEAE-デキストラン塩酸塩の良溶媒である水にもアクリル酸メチルの良 溶媒であるアセトンにも溶けない。 実施例18

実施例17と同様な反応を行った後、ラテックスの反応終了溶液をメタノール中に注入せ ず、水中で透折を行い未反応物及び開始剤を除去して、TEAE-デキストラン-MMA

このものは遺伝子組み替えベクターとして有用でありテスト結果を示す。

テスト方法は(発明を実施するための最良の形態)の欄の(4)の手順に従って行った。 即ちベクターの効果をみる形質変換の発現効率はCOS-1細胞に組み込まれている発

出証特2004-3022457



現ルシフェラーゼ活性によった。平均分子量Mw50万のデキストランを母体とした窒素含量5%のDEAE-デキストラン塩酸塩の値を1として実施例18のサンプルを比較したところ、3倍の発現ルシフェラーゼ活性が得られた。

実施例 18 で得られたTEAE(トリエチルアミノエチル)ーデキストランーMA 共重合体のラテックスをTEAE(ジエチルアミノエチル)ーデキストラン換算で 10 mg/mlの溶液に調整する。

この溶液の 2ml を鮭の精子由来のDNA溶液(20mg/ml) 1mlに加えたところ、 3 時間で完全に沈澱して、 15mgのTEAE(トリエチルアミノエチル)ーデキストランーMA共重合体とDNAの複合体が得られた。

実施例20

実施例18で得られたTEAE(トリエチルアミノエチル)ーデキストランーMA共重合体のラテックスをTEAE(トリエチルアミノエチル)ーデキストラン換算で10mg/mlの溶液に調整する。

この溶液の 2 m l を酵母由来の R N A 溶液(2 0 m g / m l) l m l に加えたところ、 5 時間で完全に沈澱して、 8 m gの T E A E (トリエチルアミノエチル)ーデキストランーM A 共重合体と RN A の複合体が得られた。

【図面の簡単な説明】

[0008]

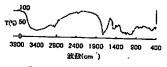
【図1】実施例3で得られたDEAE(ジエチルアミノエチル)ーデキストランー MMA共重合体とDNAの複合体の赤外吸収スペクトルを示すグラフである。

【図2】実施例4で得られたDEAE(ジエチルアミノエチル)ーデキストランー MMA共重合体とRNAの複合体の赤外吸収スペクトルを示すグラフである。



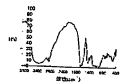
【書類名】図面【図1】

図1 赤外吸収スペクトル



【図2】

ロッ あかむロスペクトル







【書類名】要約書

【要約】

多糖類の陽イオン性誘導体を使用し水中下オレフィン化合物を重合させて無界 【目的】 面活性剤のラテックス溶液を調整し、デオキシリボ核酸DNA,リボ核酸RNAを細胞に 送り込む非ウイルス性ベクターを得る。

多糖類の陽イオン性誘導体に水中下オレフィン化合物を重合させてなる重合体 から成るラテックス溶液。 またこれに各種のデオキシリボ核酸DNA, リボ核酸RNA を反応させて得られる複合体。

このような非ウイルス性ベクターを用いると危険性のあるウイルス類のベクタ 【効果】 ーと異なり安全にかつ人工物である事から安定して使用される事になる。ベクターとして の形質変換効率を高める為に細胞膜の選択性は重要である。 さらに形質変換効率を高め る為には疎水親水ドメインを有する事が必要であり、具体的には陽イオン性多糖類とビニ ル単量体の共重合体材料からなるラテックスを形成さす事が重要である事が解った。

【選択図】 なし



特願2003-320541

出願人履歴情報

識別番号

[592256782]

変更年月日
 変更理由]

1992年10月31日 新規登録

住 所 名

愛知県瀬戸市小空町39番地の4

大西 靖彦